医療機器届出番号:14B2X10002A0B003

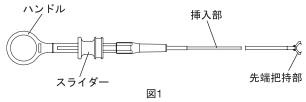
機械器具25 医療用鏡

一般医療機器 内視鏡用軟性把持鉗子 JMDNコード:35524000

把持鉗子 GF2418V

【形状・構造及び原理等】

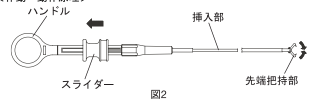
<形状>



<構造・構成ユニット> 体に接触する部分の組成

挿入部 : ステンレス、フッ素樹脂 先端把持部: ステンレス、銀ろう

<作動・動作原理>



スライダーに挿入部を介して先端把持部が接続されている。スライダーを挿入部側に押すと先端把持部が開き、ハンドル側に引くと先端把持部が閉じる。

【使用目的、効能又は効果】

本製品は、医師の管理下で医療施設において、内視鏡治療時に、 組織又は異物の把持に用いる。

【品目仕様等】

項目	諸 元		
先端形状	V型		
挿入部最大径	2.5mm		
適用鉗子口径	2.8mm以上※		
適用内視鏡有効長	1400mm以下※		
有効長	1800mm		
適用可能な滅菌方法	オートクレーブ滅菌 EOG滅菌		

※この有効長と鉗子口径だけによって選択された機器が、組み合わせの互換性があることを保証するものではない。

【操作方法又は使用方法等】

<使用方法>

- 1. 滅菌を行う。
- 2. 把持鉗子の外観に折れや著しい曲がり、患者を傷つけるおそれ のある鋭い縁、突起がないことを確認する。
- 3. 把持鉗子のハンドルを操作して、先端把持部の開閉に異常がないことを確認する。
- 4. 検査の目的にあった適切な前処置を行う。
- 5. 内視鏡で目的部位を確認する。
- 6. 把持鉗子の先端把持部を軽く閉じた状態で、内視鏡の鉗子口から挿入する。
- 7. 先端把持部を開いた状態にして、異物または切除された組織を 把持する。
- 8. 異物または切除された組織を把持した状態で、内視鏡と共に体外へゆっくりと引き抜く。
- 9. 採取した異物または切除された組織を回収する。
- 10. 先端把持部を閉じた状態で、把持鉗子を内視鏡からゆっくり引き抜く。
- 11. 把持鉗子を洗浄液に浸して、先端把持部を開閉させながらスポンジやブラシで洗浄する。
- 12. 把持鉗子を洗浄液から取り出して流水ですすいだのち、水分を除去し、十分に乾燥させる。
- **※使用方法の詳細については、取扱説明書を参照すること。

<組み合わせて使用する医療機器>

本製品は以下の医療機器と組み合わせて使用する。 内視鏡:

有効長1400mm以下、鉗子口最小径2.8mm以上の内視鏡 ※ ※有効長と鉗子口径だけによって選択された機器が、組み合わせの互換性があることを保証するものではない。

【使用上の注意】

<使用注意>

準備と点検

- **・本製品が故障するなど不測の事態に備えて、使用前に本製品の 予備を用意すること。内視鏡手技を継続できない場合がある。
 - ・不測の事故を回避し、機器の性能を十分に発揮して使用するため、取扱説明書の手順に従って、使用前の点検を行うこと。
 - ・点検の結果、異常があったものは使用しないこと。

機器の組み合わせ

・把持鉗子は、内視鏡と組み合わせて使用する。内視鏡の取扱説 明書に記載されていない把持鉗子は使用しないこと。

洗浄・滅菌

- ・本製品は、あらかじめ滅菌が行われていない。初めて使用する ときは、取扱説明書の手順に従って、洗浄、滅菌を行うこと。
- **・使用後には、洗浄・滅菌を行うこと。不十分な洗浄は、感染の原因になる。皮膚の保護、感染防止のため、薬液洗浄、滅菌の際には保護具を着用すること。

取扱説明書を必ずご参照ください。

<重要な基本的注意>

準備·使用方法

- ・感染のおそれがある。把持鉗子を使用するときは、保護具を着 用すること。
- ・感染のおそれがある。把持鉗子は内視鏡からゆっくり抜くこと。
- ・把持鉗子を強く当てると、穿孔や出血のおそれがある。体腔内 壁に把持鉗子を強く押しつけないこと。
- 組織を傷つけるおそれがある。先端把持部の開閉操作は、ゆっくりと行うこと。
- ・熱傷のおそれがある。高周波処置具を同時に使用しないこと。
- ・挿入部が破損する。挿入部を直径20mm以下に曲げないこと。
- ・内視鏡、把持鉗子を損傷するおそれがある。挿通しにくいときは、把持鉗子を無理に押し込まないこと。 ※
- ※把持鉗子がわん曲部で引っかかって挿通しにくいことがある。 このときは、わん曲角度を少し戻してから挿通すること。
- ・内視鏡、把持鉗子を損傷するおそれがある。先端把持部を閉じてから引き抜くこと。先端把持部が閉じにくい場合は、内視鏡のわん曲角度を戻し、先端把持部を閉じてから引き抜くこと。それでも何らかの理由で先端把持部が閉じない場合は、先端把持部を内視鏡鉗子ロの開口部まで戻し、内視鏡と鉗子を一緒にゆっくり引き抜くこと。

洗浄・滅菌

- ・滅菌が不十分になるおそれがある。使用後は、直ちに洗浄すること。
- ・水の切れていない部分の滅菌が不完全となる。ガス滅菌を行う場合は、水分を蒸発させてから行うこと。
- ガス滅菌後に残留するガスは人体に有害である。エアレーションを行うこと。
- ・滅菌パックが破れて無菌状態を保てないことがある。滅菌パックに入れる前に先端把持部を閉じること。
- **・クロイツフェルト・ヤコブ病患者または変異型クロイツフェルト・ヤコブ病患者に本製品を使用する場合は、専用の機器として使用するか、使用後に適切な方法で廃棄すること。本製品の取扱説明書に記載する洗浄・滅菌方法では、クロイツフェルト・ヤコブ病の原因物質を取り除くことができないため、感染源となるおそれがある。クロイツフェルト・ヤコブ病への対応方法は、種々のガイドラインを参照すること。

保管

・感染源となる可能性がある。キャリングケースに把持鉗子を保管しないこと。

廃棄

・廃棄する場合は、地域の法規制に従って廃棄すること。感染性 廃棄物に該当するかについては、使用の状態によって判断する こと。

【貯蔵・保管方法及び使用期間等】

<貯蔵・保管方法>

滅菌した把持鉗子を保管する。把持鉗子は以下の条件を満たす所 で保管すること。

保管条件

温度:-10~45℃

湿度:30~95%RH(ただし、結露状態を除く)

気圧:70~106kPa (大気圧範囲) 挿入部の状態:力の加わらない状態

<有効期間・使用の期限(耐用期間)>

有効期間(耐用期間)は適切な保守点検を行った場合、使用開始から1年間とする。

「自己認証(当社データ)による」

【保守・点検に係る事項】

- ・長期間使用していると、機器の傷みが進み、特にゴムや樹脂等 の部分は、使用する薬剤や経時変化によっても劣化する。取扱 説明書に従って、使用前の点検を行うこと。
- **・使用後には、取扱説明書の手順に従って、洗浄、滅菌を行う こと。

【包装】

1本/箱

製造販売業者

富士フイルム株式会社

神奈川県足柄上郡開成町宮台798番地

TEL: 0120-771669

*製造業者

富士フイルムオプティクス株式会社 フジノン佐野事業所

販売業者

富士フイルムメディカル株式会社 東京都港区西麻布二丁目26番30号

TEL: 03-6419-8033

販売店			